PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 10125560 A

(43) Date of publication of application: 15 . 05 . 98

(51) Int. Ci

H01G 9/02 D06M 10/04

(21) Application number: 08297765

(22) Date of filing: 21 . 10 . 96

(71) Applicant:

HONDA MOTOR CO LTD

(72) Inventor:

TANAKA YUICHIRO ISHII NORIKO OKUMA JIRO

OKUMA JIRO HARA RITSUO

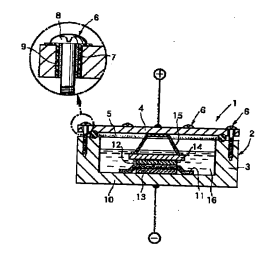
(54) SEPARATOR FOR CAPACITOR SETTING ORGANIC SOLVENT AS ELECTROLYTE AND ITS MANUFACTURE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To drop inner resistance in a capacitor by providing the polymer of cellulose fibers, whose surface is improved by organic solvent.

SOLUTION: A separator 11 is composed of the polymer of the cellulose fibers, whose surface is improved by organic solvent. Bacteria cellulose is used as cellulose fibers. Bacterial cellulose is set to be a strain attaching to an acetobacteria group, a rhizobium group, an agrobacterium group, a Pseudomonas group, an alcaligenes group, a sarcina group, an achromo bacteria group, an aerobacteria group and an azotobacter group and at least one type of variants guided from the strains. Organic solvent for substitution processing, whose dielectric constant ε is ≤80, is used.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-125560

(43)公開日 平成10年(1998) 5月15日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

H01G 9/00

301C

H01G 9/02 D06M 10/04

D 0 6 M 10/00

審査請求 未請求 請求項の数7 FD (全 9 頁)

(21)出願番号

特願平8-297765

(71)出願人 000005326

(22)出顧日

平成8年(1996)10月21日

本田技研工業株式会社 東京都港区南青山二丁目1番1号

(72)発明者 田中 裕一郎

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会

社本田技術研究所内

(72)発明者 石井 紀子

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会

社本田技術研究所内

(72)発明者 大熊 二郎

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会

社本田技術研究所内

(74)代理人 弁理士 落合 健 (外1名)

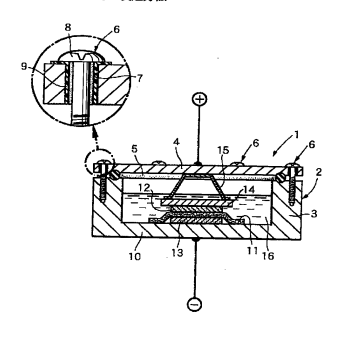
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 有機溶媒を電解液とするコンデンサ用セパレータおよびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 有機溶媒を電解液とする電気二重層コンデン サの内部抵抗を低くし得るセパレータを提供する。

【解決手段】 セパレータ11は、表面を有機溶媒により改質されたセルロース繊維の集合体より構成されている。このように構成すると、電解液16に対するセルロース繊維の濡れ性が改善されるので、セパレータ11への電解液16の浸透性が良好となる。これにより電気二重層コンデンサ1の内部抵抗を低くすることができる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 表面を有機溶媒により改質されたセルロ ース繊維の集合体より構成されていることを特徴とす る、有機溶媒を電解液とするコンデンサ用セパレータ。

【請求項2】 前記セルロース繊維はバクテリアルセル ロースであり、そのバクテリアルセルロースは、アセト バクター属、リゾビウム属、アグロバクテリウム属、シ ュードモナス属、アルカリゲネス属、サルチナ属、アク ロモバクター属、アエロバクター属、アゾトバクター属 に属する菌株およびこれらの菌株から誘導された変異株 10 の少なくとも一種によって産出されたものである、請求 項1記載の有機溶媒を電解液とするコンデンサ用セパレ ータ。

前記コンデンサは電気二重層コンデンサ 【請求項3】 である、請求項1または2記載の有機溶媒を電解液とす るコンデンサ用セパレータ。

【請求項4】 吸水状態または水和状態にあるセルロー ス繊維の集合体に、有機溶媒による置換処理を施して前 記セルロース繊維の表面を改質する工程と、前記集合体 に乾燥処理を施す工程とを用いることを特徴とする、有 機溶媒を電解液とするコンデンサ用セパレータの製造方 法。

【請求項5】 前記置換処理用有機溶媒として、比誘電 率 ε が ε ≦ 8 0 であるものを用いる、請求項 4 記載の有 機溶媒を電解液とするコンデンサ用セパレータの製造方 法。

【請求項6】 前記置換処理用有機溶媒は、メタノー ル、エタノール、イソプロパノール、エチルアセテー ト、アセトン、ベンゼン、トルエン、ジエチルエーテ ル、nーヘキサン、nープロパノール、nーブタノー ル、プロピレンカーボネート、酢酸および四塩化炭素か ら選択される少なくとも一種である、請求項5記載の有 機溶媒を電解液とするコンデンサ用セパレータの製造方 法。

【請求項7】 前記セルロース繊維はバクテリアルセル ロースであり、そのバクテリアルセルロースは、アセト バクター属、リゾビウム属、アグロバクテリウム属、シ ュードモナス属、アルカリゲネス属、サルチナ属、アク ロモバクター属、アエロバクター属、アゾトバクター属 に属する菌株およびこれらの菌株から誘導された変異株 の少なくとも一種によって産出されたものである、請求 項4,5または6記載の有機溶媒を電解液とするコンデ ンサ用セパレータの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は有機溶媒を電解液と するコンデンサ用セパレータおよびその製造方法に関す る。

[0002]

気二重層コンデンサが知られている(特開昭63-18 7614号公報参照)。このコンデンサは、ポリプロピ レン繊維不織布よりなるセパレータを、活性炭を主成分 とする一対の多孔質電極により挟み、それら電極および セパレータに有機溶媒よりなる電解液を含浸させたもの である。このように電解液として有機溶媒を用いる理由 は、電気二重層コンデンサを高電圧下で使用する場合、 水系電解液、例えば硫酸では電気分解が生じるからであ る。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】前記セパレータには、 電気二重層コンデンサの自己放電を抑制する機能、つま り、一方の電極から離脱した荷電カーボン粒子の他方の 電極への電気泳動的移動を妨げて電気的中和を低減する 機能と、電解液を浸透させてイオン電荷の移動を許容す る機能とを持つと共に耐熱性および耐薬品性を有するこ とが要求される。

【0004】ところが従来のセパレータは、ポリプロピ レン繊維より構成されているため、耐熱性および耐薬品 性が比較的低い、という問題があった。

【0005】そこで、本発明者等は、先に、セパレータ をセルロース繊維、例えばバクテリアルセルロースの集 合体より構成した電気二重層コンデンサを開発した(特 願平7-305237号明細書および図面参照)。この セパレータは、それがセルロース繊維より構成されてい ることから耐熱性および耐薬品性を有する。

【0006】本発明者等は前記電気二重層コンデンサに ついてさらに検討を加えた結果、電解液としての有機溶 媒が、水系電解液、例えば硫酸に比べて疎水性であり、 30 一方、セルロース繊維がその表面に多数のOH基を持つ 親水性であることから、セパレータへの電解液の浸透性 が比較的低く、そのため電気二重層コンデンサの内部抵 抗が高くなる、ということを究明した。これは、有機溶 媒を電解液とする電気二重層コンデンサにおいては、電 解液がイオン電荷の媒体となっているが故に、セパレー タへの電解液の浸透性が、そのセパレータの抵抗値を左 右する重要な要因となっているからである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、表面を改質さ 40 れたセルロース繊維を用いることによって、コンデンサ の内部抵抗を低下させることができるようにした前記コ ンデンサ用セパレータを提供することを目的とする。

【0008】前記目的を達成するため本発明によれば、 有機溶媒を電解液とするコンデンサ用セパレータであっ て、表面を有機溶媒により改質されたセルロース繊維の 集合体より構成されているセパレータが提供される。

【0009】前記のように構成すると、電解液に対する セルロース繊維の濡れ性が改善されるので、セパレータ への電解液の浸透性が良好となり、これによりコンデン 【従来の技術】この種のコンデンサとしては、例えば電 50 サの内部抵抗を低くすることができる。またこのセパレ

20

ータによれば、それが微孔性であることからコンデンサ の自己放電を大幅に抑制することができ、これはバクテ リアルセルロースよりなるセパレータにおいて顕著であ る。

【0010】また本発明は前記コンデンサ用セパレータ を容易に量産し得る前記製造方法を提供することを目的 とする。

【0011】前記目的を達成するため本発明によれば、 吸水状態または水和状態にあるセルロース繊維の集合体 に、有機溶媒による置換処理を施して前記セルロース繊 10 維の表面を改質する工程と、前記集合体に乾燥処理を施 す工程とを用いる、有機溶媒を電解液とするコンデンサ 用セパレータの製造方法が提供される。

【0012】前記方法によれば、前記コンデンサ用セパ レータを容易に量産することができる。

【0013】なお、乾燥状態にあるセルロース繊維の集 合体に有機溶媒による置換処理を施してもセルロース繊 維の表面は改質されない。ただし、乾燥したセルロース 繊維の集合体に吸水処理を施せば前記置換処理によるセ ルロース繊維表面の改質は可能である。

【0014】この場合、セルロース繊維表面の改質は、 何れの有機溶媒によっても可能であるが、コンデンサの 内部抵抗をより一層低下させるためには、比誘電率 ϵ が $\varepsilon \le 80$ であって、水のそれ、即ち $\varepsilon = 80.10$ より も小さい有機溶媒を用いるのがよい。

[0015]

【発明の実施の形態】図1に示すコンデンサとしての電 気二重層コンデンサ1において、金属製ケーシング2は アルミニウムより構成されたもので、有底短円筒形本体 3と、その本体3の開口を閉じる蓋板4とよりなる。本 30 体3の開口端面と蓋板4との間にゴム、合成樹脂等より なる弾性シールリング5が配置され、これにより本体3 の開口がシールされると共に本体3と蓋板4とが電気的 に絶縁される。蓋板4は複数のねじ6により本体3に取 付けられ、各ねじ6と蓋板4とを電気的に絶縁すべく、 蓋板4の各ねじ通し孔7内周面およびねじ頭8と接触す る各ねじ通し孔7の開口周縁部には合成樹脂よりなる電 気絶縁性皮膜9が形成される。

【0016】本体3において、その底壁10内面に、活 性炭を主成分とする一対の円盤形多孔質電極12,13 と、両電極12,13に挟まれた四角形のセパレータ1 1とが設置される。蓋板4側の電極12上に、アルミニ ウムよりなる円盤形集電体14が重ねられ、その集電体 14および蓋板4間に設けられた導電性ばね部材15に より両電極12,13およびセパレータ11の積層状態 が維持される。

【0017】本体3内に有機溶媒よりなる電解液16が 注入され、その電解液16は両電極12,13およびセ パレータ11に含浸される。

0内面に密着し、一方の電極12または13から離脱し た荷電カーボン粒子が、他方の電極13または12へ電 気泳動的に移動するのを妨げるようになっている。

【0019】ケーシング2において、蓋板4は電源の陽 極に、また本体3は電源の陰極(またはアース)にそれ ぞれ接続される。したがって蓋板4側の電極12は陽極 であり、一方、本体3の底壁10側の電極13は陰極で ある。

【0020】セパレータ11は、表面を有機溶媒により 改質されたセルロース繊維の集合体より構成されてい

【0021】前記のように構成すると、有機溶媒よりな る電解液16に対するセルロース繊維の濡れ性が改善さ れるので、セパレータ11への電解液16の浸透性が良 好となり、これにより電気二重層コンデンサ1の内部抵 抗を低くすることができる。

【0022】セルロース繊維としては、極めて細いミク ロフィブリル(例えば、直径 0. 1μm以下)よりなる バクテリアルセルロースが最適であり、このバクテリア ルセルロースは、アセトバクター属、リゾビウム属、ア グロバクテリウム属、シュードモナス属、アルカリゲネ ス属、サルチナ属、アクロモバクター属、アエロバクタ 一属、アゾトバクター属に属する菌株およびこれらの菌 株から誘導された変異株の少なくとも一種、したがって 酢酸菌によって培地表面にゲル状厚膜として産出された ものである。

【0023】このバクテリアルセルロースは、次のよう な各種特性を有する。即ち、(1)純度95%以上のほ ぼ純粋なセルロースであって、耐熱性および耐薬品性を 有する、(2)吸液量が乾燥重量の60~700倍とい ったように極めて多い、(3)極めて広い表面積を有す る(木材パルプの200倍)、(4)微細粒子に対して 強い吸着性を有する、(5)髙い成形性と優れた形状保 持性を有する、(6)非常に髙い弾性係数と引張強さを 有する(弾性係数は約30GPaであって、通常の有機 繊維の4倍、引張強さはポリエチレンおよびポリ塩化ビ ニルの5倍)等を挙げることができる。

【0024】セパレータ11は、バクテリアルセルロー スのミクロフィブリルがランダムに絡み合った網目構造 40 を有し、この網目構造において、孔の直径 d は荷電カー ボン粒子よりも小さく、したがって d \leq 1 μ m であり、 好ましくは $d \le 0$. $5 \mu m$ である。またバクテリアルセ ルロースよりなるセパレータ11の厚さ t は1μ m ≦ t \leq 1 0 0 μ m、好ましくは、 5 μ m \leq t \leq 2 0 μ m であ る。厚さ t が t < 1 μ m では機械的強度が低下して取扱 い中にセパレータ11が破損するおそれがあり、一方、 t>100 μ mではイオン電荷の移動距離が長くなるた め電気二重層コンデンサ1の内部抵抗が増大する。

【0025】バクテリアルセルロースの産出は、一般的 【0018】セパレータ11の外周部は本体3の底壁1 50 な細菌培養法に則って行われる。即ち、炭素基質、窒素

6

源、有機微量栄養素およびミネラルを含む合成培地に前 記菌株等を播種し、静置またはゆるやかに攪拌振盪す る。

【0026】炭素基質としては、グルコース、サッカロース、マルトース、澱粉加水分解物、糖蜜等が用いられるが、エタノール、酢酸、クエン酸等も単独または前記糖類と併用される。

【0027】窒素源としては、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、リン酸アンモニウム等のアンモニウム 塩、硝酸塩等の無機質窒素源および蛋白質分解物(例えばポリペプトン、バクトペプトン)、尿素等の有機質窒素源が用いられる。

【0028】有機微量栄養素としては、アミノ酸、ビタミン、脂肪酸、核酸等が用いられ、またこれらを含むペプトン、カザミノ酸、酵母エキス、大豆蛋白加水分解物等も使用される。生育のためにアミノ酸などを要求する栄養要求性変異株を用いる場合には、要求される栄養素をさらに添加しなければならない。

【0029】ミネラルとしては、リン酸塩、マグネシウム塩、カルシウム塩、鉄塩、マンガン塩等が用いられる。

【0030】培養条件も、通常の方法によればよく、例 えば p H 5~9、温度 20~40℃、期間4~7日 間である。

【0031】このようにして得られたバクテリアルセルロースは厚膜状(またはペレット状)をなすヒドロゲルである。

【0032】セルロース繊維としてはバクテリアルセルロースの外に木材パルプ等の植物セルロース繊維も使用される。

【0033】セパレータ11の製造に当っては、先ず、 吸水状態または水和状態にあるセルロース繊維の集合 体、即ち、バクテリアルセルロースのヒドロゲル若しく はその離解物または含水状態の植物セルロース繊維の集 合体に、有機溶媒による置換処理を施して、水と有機溶* * 媒とを交換することによりセルロース繊維の表面を改質 する。次いで、例えば集合体を乾燥すると同時にシート 化する、といった方法が採用される。

【0034】置換処理用有機溶媒には、メタノール、エタノール、イソプロパノール、エチルアセテート、アセトン、ベンゼン、トルエン、ジエチルエーテル、nーへキサン、nープロパノール、nーブタノール、プロピレンカーボネート、酢酸、四塩化炭素、Nーメチルアセトアミド、エチレンカーボネート等が該当し、これらは単10 独または混合物として用いられる。これら有機溶媒において、電気二重層コンデンサ1の内部抵抗をより一層低くするためには、比誘電率εがε≦80、好ましくはε≦10であるものを用いる。

【0035】置換処理は、セルロース繊維の集合体を有機溶媒中に所定時間浸漬することによって行われる。この場合、置換処理用有機溶媒の疎水性が強いときには、置換処理に先立って、セルロース繊維の集合体をアセトン、エタノール等の両親媒性の溶媒に浸漬すれば、前記有機溶媒による置換処理を行うことが可能である。

20 【0036】前記バクテリアルセルロースの離解物は、 そのヒドロゲルを高速ホモジナイザ等により破砕分散す ることによって得られ、これはセパレータ11の成形性 を良好にする上で有効である。

【0037】〔実施例1〕

[I]以下に述べる方法によって、バクテリアルセルロースを用いたセパレータ11の実施例 $1\sim15$ を製造した。

【0038】A. バクテリアルセルロースの産出

(1) 合成培地の調製

30 表1に示すように、炭素基質、窒素源、有機微量栄養素、ミネラルおよび水を用いて合成培地(p H 6.8)を調製した。

[0039]

【表 1 】

	合 成 培 地
炭素基質	1 重量%のサッカロース
室 未 源	0.5 重量%のパクトペプトン (Difco社製)
有機微量栄養源	0.5 重量%の酵母エキス (Difco社製)
ミネラル	0.1 重量%の硫酸マグネシウム・7水和物
水	残 部

【0040】 (2) 合成培地に120℃、20分間の条件で蒸気滅菌処理を施した。

【0041】(3)合成培地40mlを直径9cm、深さ2 50 cmのシャーレに入れた。前記合成培地と同様の培地中

で、30℃にて7日間生育させた酢酸菌保存菌株〔アセ トバクター・キシリナム (Acetobacter xylinum)、IF O13693株〕10体積%を合成培地に添加した。 【0042】(4)30℃、7日間の静置培養を行っ て、酢酸菌を増殖させると共に厚膜状のバクテリアルセ ルロースのヒドロゲルを分泌産出させた。

【0043】(5) ヒドロゲルに、それを室温下の5% NaOH溶液中に24時間浸漬する洗浄処理を施した。 【0044】(6)ヒドロゲルに、酢酸による中和処理 を施し、次いで水洗処理を施して、精製されたバクテリ * 10

*アルセルロースのヒドロゲルを得た。

【0045】B. セパレータの製造

(1) バクテリアルセルロースのヒドロゲルを圧搾して 水分を除去することにより複数のシートを作製し、次い で各シートに各種有機溶媒による置換処理を施してバク テリアルセルロースの表面を改質した。全シート、した がって実施例1~15と、使用有機溶媒の種類およびそ の比誘電率 ε との関係は表 2 の通りである。

[0046]

【表 2 】

ルピンで、特級で40にバックノリネ10 【表2】			
実施を	有機 溶媒		
	種 類	比誘電率 ε	
1	Nーメチルアセトアミド	1 9 1. 3 0	
2	エチレンカーボネート	8 9. 6 0	
3	プロピレンカーボネート	6 9. 0 0	
4	メタノール	3 3. 1 0	
5	エタノール	2 3. 8 0	
6	nープロパノール	2 2. 2 0	
7	アセトン	2 0. 7 0	
8	イソプロバノール	1 8. 3 0	
9	酢 酸	6. 1 5	
10	エチルアセテート	6.02	
1 1	ジエチルエーテル	4. 2 0	
1 2	ベンゼン	2. 2 8	
13	トルエン	2. 2 4	
14	四塩化炭素	2. 2 4	
15	Π - ヘキサン	1. 8 9	

【0047】置換処理は室温下の有機溶媒中にシートを 30分間浸漬する、という方法で行われた。この場合、 実施例3,10~15に関する有機溶媒は強い疎水性を 40 いもののそれは10nm程度である。 有するので、それら有機溶媒による置換処理に先立っ て、各シートを室温下のアセトンに30分間浸漬する、 という前処理を行った。

【0048】(2)各シートに、減圧下、75℃、1時 間の条件で乾燥処理を施した。

【0049】(3)各シートに切断加工を施して、縦4 cm、横4cmの実施例1~15に係るセパレータ11を得 た。

【0050】図2は、実施例15において、バクテリア

を形成している状態を示す顕微鏡写真である。この場 合、ミクロフィブリルの平均直径は50m以下、最も細

【0051】 [II] 電気二重層コンデンサの構成 図1に示す電気二重層コンデンサ1において、そのセパ レータ11として実施例1~15を用いた。両電極1 2, 13は直径20mm、厚さ0.4mmの多孔質体であっ て、73.3重量%の活性炭(関西熱化学社製、商品名 20SPD) と、13重量%のバインダ (三井デュポン フロロケミカル社製、商品名テフロン6 J) と、13. 7重量%の導電性フィラ(カーボンブラック)とよりな る。両電極12,13の製造に当っては、混合物の2軸 ルセルロースのミクロフィブリルが絡み合って網目構造 50 混練機による1時間の混練、圧延および成形の各工程が

順次用いられた。

【0052】両電極12,13およびセパレータ11の 乾燥は、それらをケーシング2の本体3に設置した後、 真空下、110 $^{\circ}$ 、4時間の条件で行われた。このよう な、両電極12,13とセパレータ11との同時乾燥は セパレータ11が耐熱性を有することから可能である。 【0053】また電解液16としては、有機溶媒である 1モル/リットルの($^{\circ}$ C2 $^{\circ}$ H5) $^{\circ}$ NBF4PC(テト ラエチルアンモニウム・テトラフロロボーレイトのプロ ピレンカーボネート溶液)が用いられ、その電解液16 は、高純度Arガス循環グローブボックス内で本体3に 注入され、その後蓋板4を本体3に取付けてその開口を 密閉した。

【0054】〔III〕比較のため、次のようなセパレータ11を製造し、それを用いて前記同様の電気二重層コンデンサ1を構成した。

【0055】比較例1:前記A項で述べたバクテリアルセルロースのヒドロゲルを圧搾して水分を除去することによりシートを作製した。そのシートに、減圧下、75 $\mathbb C$ 、1時間の乾燥処理、それに次ぐ切断加工を施して、縦4 $\mathbb C$ m、横4 $\mathbb C$ mのセパレータ11を得た。この場合、溶媒は水であって、その比誘電率 $\mathbb C$ は $\mathbb C$ = 80.10である。

【0056】比較例2:親水化処理を施されたポリプロピレン繊維不織布(ニッポン高度紙工業社製、商品名MPF2580)に切断加工を施して縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。

【0057】比較例3:親水化処理を施されたポリテトラフルオロエチレン延伸膜(ミリポア社製、商品名JMWP)に切断加工を施して縦4cm、横4cmのセパレータ 3011を得た。

【0058】 [IV] 充放電テスト

各電気二重層コンデンサ1を用い、充電電圧 2.3 Vまたは 3.5 V、放電電圧 0 V、充放電電流 5 m A の条件で充放電を繰返した。各電気二重層コンデンサ1の内部抵抗は、そのコンデンサ1の充放電曲線において、充電から放電に移行した際の電圧降下分をもとにして算出した。

【0059】表3はテスト結果を示す。

[0060]

【表3】

			内部	抵抗(Ω)
			充電電圧 2.3 V	充電電圧 3.5 V
3	(施例)	1	1 4. 3	1 2 4. 1
		2	1 4. 3	7 1. 8
		3	6. 1	4 9. 0
		4	6. 1	4 5. 7
-		5	6. 1	4 9. 0
		6	6. 1	5 2. 2
		7	6. 1	4 2. 5
		8	6. 1	3 9. 2
1		9	4. 1	5 8. 8
	1	10	6. 1	4 2. 5
	1	1 1	4. 1	3 9. 2
	<u> </u>	1 2	4. 1	3 2. 7
		1 3	6. 1	4 2. 5
	Ļ	14	8. 2	5 2. 2
<u></u>		1 5	2. 0	4 2. 5
比較	例	1	1 1 4. 3	3 0 3. 7
		2	1 2. 2	5 8. 8
		3	6. 1	5 2. 2

10

【0061】表3から明らかなように、実施例 $1\sim15$ のセパレータ11を用いると、比較例1の有機溶媒処理を施されていないものを用いた場合に比べて、内部抵抗が大幅に低くなる。また実施例 $3\sim15$ と実施例1, 2とを比べると、内部抵抗低下のためには、有機溶媒として、その比誘電率 ϵ が $\epsilon \leq 80$ であるものを用いるのが得策であることが判る。

40 【0062】比較例2,3も内部抵抗を低下させる効果を有するが、比較例2の場合は耐熱性および耐薬品性が 比較的低く、また例3の場合は極めて高価である、とい う不具合がある。

【0063】〔実施例II〕次のようなセパレータ11を 製造し、それを用いて前記同様の電気二重層コンデンサ 1を構成した。

【0064】実施例1:実施例I、A項で述べたバクテリアルセルロースのヒドロゲルに高圧ホモジナイザによる離解処理を施し、次いでセルロース濃度を0.2%

(乾燥重量)に調整し、その後抄紙を行ってシートを得

50

た。そのシートに、アセトンによる置換処理、減圧下、 75℃、1時間の乾燥処理および切断加工を順次施して 縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。

【0065】実施例2:木材パルプをミクロフィブリル化したもの(ダイセル化学社製、商品名セリッシュ)を用い、抄紙を行ってシートを作製した。そのシートに、アセトンによる置換処理、減圧下、75℃、1時間の乾燥処理および切断加工を順次施して縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。

【0066】実施例3:マニラ麻よりなるシート (ニッ 10ポン高度紙工業社製、商品名PEDH) に、10分間の吸水処理、アセトンによる置換処理、減圧下、75℃、1時間の乾燥処理および切断加工を順次施して縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。

【0067】比較例1:実施例1の抄紙後のシートに、*

* 減圧下、75℃、1時間の乾燥処理および切断加工を順 次施して縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。

【0068】比較例2:実施例2の抄紙後のシートに、 減圧下、75℃、1時間の乾燥処理および切断加工を順 次施して縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。

【0069】比較例3:実施例3のシートに切断加工を施して縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。

【0070】したがって、比較例1~3に係るセパレータ11は、有機溶媒による置換処理を施されていない。 【0071】各電気二重層コンデンサ1を用い、実施例 I、〔IV〕欄で述べた方法と同様の方法で充放電テストを行った。

【0072】表4はテスト結果を示す。

[0073]

【表4】

	[374]		
		内部抵抗(Ω)	
		充電電圧 2.3 V	充電電圧 3.5 V
実施例	1	6. 1	4 9. 0
	2	6. 1	4 5. 7
	3	1 8. 4	1 0 7. 8
比較例	1	3 4. 7	3 6 5. 7
	2	而電極間不導通	両電極間不導通
	3		

【0074】表4から、有機溶媒による置換処理は、各種セルロース系セパレータ11において、それに対する電解液16の浸透性を良好にして内部抵抗を下げる上で有効であることが判る。比較例1を用いた場合には、前記浸透性が悪いため内部抵抗が高くなり、また比較例2,3を用いた場合には、前記浸透性が極めて悪いため両電極12,13間が不導通となった。

【0075】〔実施例III〕次のようなセパレータ11を製造し、それを用いて前記同様の電気二重層コンデンサ1を構成した。

【0076】実施例 $1\sim6$:実施例I,A項で述べたバクテリアルセルロースのヒドロゲルを圧搾して水分を除去することによりシートを作製し、次いでそのシートに、減圧下、75%、1時間の乾燥処理を施した。乾燥シートに、10分間の吸水処理、各濃度のアセトンによる置換処理、減圧下、75%、1時間の乾燥処理および切断加工を順次施して縦4cm、横4cmのセパレータ11%

※ を得た。

【0077】比較例1:実施例1の乾燥シートにアセトンによる置換処理、減圧下、75℃、1時間の乾燥処理および切断加工を順次施して縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。

【0078】比較例2:実施例1の乾燥シートに切断加工を施して縦4cm、横4cmのセパレータ11を得た。この場合の溶媒は水である。

【0079】各電気二重層コンデンサ1を用い、充電電圧を2.3Vに設定した、ということ以外は実施例I,

〔IV〕欄で述べた方法と同様の方法で充放電テストを行った。

【0080】表5は、実施例1~6および比較例1におけるアセトン濃度、ならびにそれらおよび比較例2の充放電テスト結果を示す。

[0081]

【表 5】

13			14
		アセトン濃度 (%)	内部抵抗 (Ω)
実施例	1	2 0	1 0 0. 0
	2	6 0	4 9. 0
	3	9 0	3 6. 7
	4	9 5	1 6. 3
	5	9 9	1 0. 2
	6	100	6. 1
比較例	1	100	2 1 6. 3
	2		1 0 2. 0

【0082】表5において、実施例1~6のように乾燥シートに吸水処理を行うと、それに次ぐ有機溶媒処理に20 きる。より改質効果を得ることができる。この場合、内部抵抗の低減を図るためにはアセトン、したがって有機溶媒は水を含まない方が良いと言える。また比較例1のように有機溶媒処理の前に吸水処理を行わないと、有機溶媒処理による改質効果を得ることはできず、その内部抵抗はのミクる状態

13

【0083】なお、本発明に係るセパレータは電解コンデンサにも用いられる。

[0084]

【発明の効果】本発明によれば、コンデンサの内部抵抗 30 を低くし、また自己放電を大幅に抑制することが可能なコンデンサ用セパレータを提供することができる。

【0085】また本発明によれば前記コンデンサ用セパ*

*レータを容易に量産し得る製造方法を提供することがで20 きる。

【図面の簡単な説明】

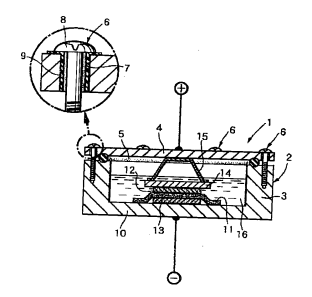
【図1】電気二重層コンデンサの要部拡大縦断正面図である。

【図2】セパレータにおいて、バクテリアルセルロース のミクロフィブリルが絡み合って網目構造を形成してい る状態を示す顕微鏡写真である。

【符号の説明】

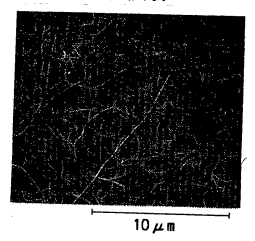
- 1 電気二重層コンデンサ (コンデンサ)
- 2 ケーシング
- 30 11 セパレータ
 - 12 電極
 - 13 電極
 - 16 電解液

【図1】



【図2】

図面代用写真



フロントページの続き

(72)発明者 原 律雄

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会 社本田技術研究所内